19日本国特許庁

即特許出願公開

公開特許公報

昭53-86033

5) Int. Cl.² A 01 N 9/12 A 01 N 9/22

識別記号

❸日本分類 庁内整理番号 30 F 371.221 6516-49 30 F 932 7349-49 43公開 昭和53年(1978) 7 月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 12 頁)

50除草類

21特 顧 昭52-126454

②出 順 昭49(1974)9月4日

(手統補正書提出の日)

位発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

高

炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

仍発 明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川

15の542

同 杉田実男

池田市畑町619の6

亞出 願 人 塩野義製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

邓代 理 人 弁理士 岩崎光隆

明 祖 黄

1.発明の名称

除草剂

2特許請求の範囲

一段式

(式中・Rは水塞、アが全ル塞(シクロアルギル 薬を含む、以下同様)またはアリール薬: R'は水 裏またはアルギル薬: R'はアシル薬、-CON R'で 扱わされる薬(ただし、 R'および R'は各々水素・ アルギル薬、アリール薬、アルギニル薬、アウ ルギル薬、アリール薬、アルギルチオ薬またはア ルコキン薬を表わすか、あるいは R'および R'は五 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、合 率素周を形成してもよい。)または-COYR¹ で表 わされる薬(ただし、 R'はアルギル 展、アルケニ ル茶、アルギニル薬、アフルギル展、アルケニ ル茶、アルギニル薬、アフルギル展またはアリー ル茶、アは酵素または低温をあわす。)、X は水 長、アルギル薬またはハロケンルあわず、ただし、 BとXとは互いに連結してアルキレン様を形成してもよく。また。 B. B. A. B. R. B. E. たは 形であわされる各関化水素基上にはアルボル基。アルコボン基、水酸基、ニトロ基、レアノ基およびハロケンから選ばれた!様以上の物換基が存在してもよい。 2

で示される化合物 種以上を有効成分として含有 する維度剤。

| 3 発明の詳細な説明

ご式中、Rは水煮、アルキル基土だはアリール基: ドは水煮まだはアルキル基: Pはアラル基、CONNE でおわされる基(ただし、Pがお上が Pは各々水素。 アニュニ基、アルケニル基、アルキルル基、アリ ルキル基、アリール基、アルキルチャ基上だはア ルコキン基をおわけか、あるいは Pがよか Pは月 いに直接もしくはヘテロ原子を介して紹介し、食 窒素酶を形成してもよい。)または一COV Pでよ わされる基(ただし、Pidアルキル基・アルケニル基・アルキニル基、アラルキル基またはアリール基・Yは酸素または硬黄を表わす。)。なだしま、Yは直いに結合してアルキレン基を形成してもよく、また B, R¹, R², R³, R⁴ または Piで表わされる各炭化水素基上にはアルキル基・アルコキン基・水酸基・ニトロ基・シェノ基およびハロゲンから選ばれた/種以上の黄換基が存在してもよい。)で示される化合物の/種以上を有効成分として合行する除草和に関する。

なお、上述の用語についてさらに説明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、イソプロピル、サーブチル、シクロプロピル、シクロヘキシルなどが、アリール甚としてはフェニル、トリル、メトキシフエニル、ハロゲノフェニルなどが、アルケニル甚としてはビニル・アリル、ブチニル、ブタジエニル、シクロヘキセニルなどが、アルキニル甚としてはエチニル、プロビニル、ブナリルなどが、アラルキル甚として

أند

本党則にかかる(ソオキサゾール化合物(I)は夕梅の化合物I=.Ib.Ic.Id.Ie.If.Ig.Ib. および15を包含し、それぞれ下配の反応式で示されるように合成することができる。

神郎昭53—86033(2)

はペンジル・フェネチル・クロロベンジルなどが、アルキレン基としてはテトフォチレン・ペンタメチレン・ヘキサメチレンなどが、アルコキンなどが、アルコキンなどが、アルキルチオなどが、アンル まとしてはメチルチオ、エチルチオ、エテルチオなどが、アンル まとしては ボルミル、アクリロイル・アクリロイル・メタクリロイル・クロトノイル・マンブイル・トルオイル・ニコイル・シンナモイル・フロイル・チノイル・シクロへキサンカルボニルなどが、ハロゲンとしては塩素・臭薬の目的上これらは上記具体例のみに設定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除草作用について詳細な研究を行なつた結果。前記イソオキサゾール化合物(I)が優れた除草効果を有するとともに人畜魚類などには極めて毒作が低く。しかも土壌中における変性分解能が適度であることを見出し。本発明を完成した。

と、ころでは、京の教育を見るとのないないのであるのでは、 かっとう

(式中、Aは反応性浸詰(例えば、ハロゲン、エステル浸む)を扱わし、R.R'、R³、R³、R⁴、R⁵、X およびYは館屋と同意意を有する。)

以下に各工法についての良体的な合成例を示す。 合成例/

3-アミノーター(一ブチルイソオキサゾール 1 4828を無水ペンゼン140以に紹知し、これにかきまぜながらイソシアン回メチルエステル 8908およびトリエチルアミンの5以を加え、 配合物を窓旺下で的8時間かきませ、一収放口し ないで1時間加料記憶させる。水冷松、反応感よ 特別昭53—86033(3)

り析出した結晶を伊取し、それを酢囱エチルより 丹結風し、磁点1870~1875℃の無色針状 風として1-メチルー3-(S-t-ブチル-3 -イソオキサゾリル)尿案21618を得る。

合成例2~65

下紀の恩科物質(II)を使用し、合成例!と聞 切に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る:

显/

仓殿	п			0	目的沙汀(Io)
671. CE	R	X	R'	R³	9. bp. 21:11 R
2	н	H	Н	Me	1655-1660
3	Мe	Н	H	Мe	2140-2150
Æ	Et	Ħ	H	Цe	1575-1590
\$	Pr	Н	Н	Ме	1550-1560
6	i-Pr	Н	н	Мe	1120-1130
7	C-Pr	Н	Н	Мe	1570-1580
8	Ph	Н	H	Иr	1955-1960

	9	-ccn	- يرا ر	111	Me	1930-1940
	10	Mr	1 11	Н	Et	1330-1345
	11	1-Pr	H	Н	Et	1225-1235
	12	t - Bu	H	Н	Et	1790-1805
	13	Me	11	н	Pr	950-96.7
	14	i-Pr	H	н	Pr	885-895
	15	t -Bu	Н	H	Pr	1340-1350
	16	Mе	B	Н	ı-Pr	1180-1190
	17	I-Pr	H	н	ı -Pr	1150-1160
	18	t - Bu	H	Н	i-Pr	1340-1350
	19	Me	н	H	Bu	895-905
	20	i-Pr	H	H	Bu	71.0-720
	2/	t-Bu	н	H	Bu	695-715
	22	Мe	H	н	AZ	1100-1110
	23	ı-Pr	Н	11	A &	815-825
	24	t – Bu	11	H	*.e	1300-131.0
	25	Мe	н	Н	C- He	1640-1650
	26	i-Pr	R	Н	C-He	161.5-1635
	רנ	t-Bu	11	н	C-He	1935-1950
	28	н	11	Н	Ph	1870-1885
	29	Me	н	H	Ph	1880-1890
į	30	Εt	н	H	Ph	1570-1585
	3/	Pr	Н	Н	Ph	1600-1610
	32	1-11	11	н	Ph	1780-1790

				1	
33	t - Bu	Н	1 11	Ph	1985-1995
34	C-Pr	Н	Н	Ph	1385-1600
35	Ph	H	Н	Ph	2105-211.5(d)
36	-c CH	210.	- 11	Ph	1870-1880
37	Mr	Н	H	m-Tol	1695-1700
38	1-Pr	H	H	m-Tol	1645-1660
39	I-Bu	Н	н		1885-1900(d)
40	Ме	Н	н	>-C1-Ph	2055-207.041
41	1-Pr	Н	H	P-Ca-Ph	1740-1750
42	t · Bu	11	Н	p-Ce Ph	1885-1900d)
43	Me	H	Н	p Br-Ph	2015-2030di
uu	ı-Pr	н	H	p-Br-Ph	1760-17700
45	t - Bu	H	H	p-Re-Ph	1925(d)
46	н	н	Mr	Ме	630-640
47	Me	H	Me	Me ·	77.0-78.0
48	Et	H	Me	Me	74.0-75.0
49	Pr	Н	Мe	Мe	450-460
50	i-Pr	11	216	Мe	725-785
5/	·C-Pr	н	Me	Ме	67.0-68.0
52	t – Bu	н	Me	. Me	1500-1510
53	Ph	H	Me	Me	1320-1330
54	- (CH ₂	- ي (Me	Me :	825-835
55	t – Bu	H	Me	34	1285-1295
		1		Ct - Hi	

		/				
	56	l -Bu	Ca	Me	Me	1550-1560
	57	Me	н	Et	Мe	37.0-38.0
	58	t –Bu	Н	Me	Bu	1690.160700-1(CC 84)
	59	i -Bu	Н	н	Me	1485-1495
	60	i –Bu	H	Me	Me	123-125C/066md4
	61	ı-Bu	н	Me	Al	139-14/C/069mb
	62	t-Bu	Н	Ме	Al	126-128C/04 smits
į	63	t –Bu	н	Εt	Me	1065-1075
	64	t –Bu	н	Мe	Εŧ	1683.16030-1CCC801
Į	ઠક	1-៨៤	Br	Н	Мe	1605-161.0
-					1	

住)上足姿中の路号は下記の意味を有する:

H (水森), Me (メチルな), Et (エチルな),
Pr (プロピルな), Bu (プチルな), Ph (フエニルな), Al (アリルな), He (ヘキシルな),
Tol(トリルな), C-(シクロー), i-(イソー), t-(ターシャリィー), m-(メター),
P-(パワー), d(分別点), 中(励点,で),
bp (同点), I.B. (赤外辺吸収スペクトル)。

分成例66

ヨーアミノーターシクロプロピルイソオキサゾ ールイクリリをペンゼン20回に図母し、家邸下 かきまぜながらこれにクロル度ロイソプロビルエ

F 2

介城		מ			目的妙質([4])		
6 ₹1.46	H	λ	R'	K,	φ. bp. ±7:1± 1, R,		
67	Me	н	11	Мe	1360-1370		
68	Er	н	H	Me	830-840		
69	Pr	н	н	Мr	660-670		
70	ı - Pr	н	11	Мe	740-750		
71	t - Bu	н	H	Ме	575-585		
72	В	н	11	ı - Pr	875-890		
73	314-	11	н	ı - Pr	820-825		
74	i∞Pr	H	13	i - Pr	560-580		
75	t Bu	н	н	ı - Pr	830-835		
76	116	И	11	1 - Pr	1035-1045		
77	- (CH ₂	3	н	ı-Pr	1290-1300		
78	C-Pr	и	11	Me	101.5-1025		
79	Me	н	Me	Me	85-95°C (GGA), 080009		
80	i –Bu	H	н	Мe	760-770		
81	1 - Bu	11	11	Εt	51.0-520		
82	11	н	н	Me	124-125		
83	t – Bu	H	Me	Me	840-87.00 0554d4		

在) を申い略号は前記と同意義を有する。

ステル2068を5~10分間かけて初下する。 水冷下ピリシン 1228を加え、30分間かきませたのち、全体を室因下一枚放回する。冷飲出し、 でででは、20mで加え、ペンピン10mで抽出し、では る。水口を15にペンゼン20mで抽出し、では なン神出液を合体させる。このペンゼンがで促促したのち、ペンゼンを留去する。 得られる設づ色 したのち、ペンゼンを留去する。 得られる設づ色 組結晶2978をヘキサンより再結晶し、配点 645~655℃の同位色プリズム晶としてい 15~シケロブロビルー3~1ツオキサノリル) カルバミンロメナルエステルをある。 以外929 %。

合成例67~83

下記の原料物質(II)を使用し、合成例66と 同類に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得る。

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ (II) \end{array} \Rightarrow \begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ (III) \end{array}$$

介玻钢84

行级例 R S

3 アミノッタット・フチルイフスキャソッル 2809にサロ炭酸シノチルエステル4029か 脚木、室盤下にノ時間40分かきませ、のいて 650にする時間かきませた。たらにサロ炭酸シ ノナニニファルノ349を加木、650でノ町間

特명収53-86033(5)

合成例8つ

イソンアン□5ー1ープチルー3ーイソオキサ ソリルエステル!990ケベンゼン!20回に⑤ 刊させ、これにN-メチルプチルアミン1/59を加え、3時間辺流させる。冷設、反応液から溶 使を留去し、砂液をシリカゲルの間隔クロマトグ ラフィーに付し、1-プチパー1-メチルー3ー (まーレープチルー3ーインオキサゾリル)候系 2739を得る。本品はヘキサンより再結晶し、 凹点655~665℃の結晶を得る。収零898 %。

合成例88-157

下記の原料物質(N)を使用し、合成例よりと 閉板に反応を行い、対応する目的物質(Ib)を得る:

(以下余门)

K 3

131	£		7	T	(1 6)	多ほ(Ib)
PAT.	12	н	7,	H,		φ. bp. 27:121.R.
88	7	t - B	u 11	Me	Me	1195-1205
89	,	Mr	H	н	н	201-2036
90	,	т - В	4 11	н	н	1795-1805
91		Ме	11	Ме	Mr	1505-1515
92		t · Bu	11	Me	Al	900-91.0
93	- 1	t – Bu	н	Mс	Met	1060-1070
94		71°	н		пусну√	1700-1710
	1			-C	HJCHJ	·
95	- [ı-Pr	111	Me	Me	69.0-700
96	İ	ı - Bu	111	Мe	Νr	905-910
97		1 - 1, 1	н	Ме	Bu	1680.16/60-1(CC1,)
98		ı - Bu	н	Me	Bu	1678.16200 (CCLu)
99		t Bu	11	Me	Et	88.5-89.5
100	1	t - Bu	н	Et	Εt	1220-1235
101	1	t - Bu	H	Pr	Pr	750-805
102	İ	t Bu	н	ı Pr	i - Pr	200 - 205m
103	1	Bu	11	Εt	Bu	1677.16/20 (CC La)
104	ľ	Bu	н	Me	C H	1495-1505
105		- Bu	н	Me	Ph	1225-1230
106	ľ	·Bu	н	Me	Bz	1070-1080

107						د ــــ
1-Bu	107	t-B	H	AI	AI .	1676.16100 1001
107	108	t -B	11	Bu	Bu	
/// Me H Me Bu 79.0-800 /// Me H Me Al 89.0-900 //2 Me H Me Met 9/.0-920 //3 Me H H 0-F-Ph /700-/7/.0 //4 Me H H 34.Cl ₂ -Ph 2080-2090 //5 Me H H P-NO ₂ -Ph 253-25441; //6 Me H -(CH ₂) ₈ /93.0-/940 //7 Me H -(CH ₂) ₈ /93.0-/940 //8 E1 H Me Me 865-875 //9 E1 H Me Bu /682./6240 ((CC _E)) /20 E1 H Me Met 450-680 /22 E1 H (CH ₂) fnCH ₂) ₂ /2/5-/220 /23 Pr H Me Bu /680./6220 ((CC _E)) /25 Pr H Me Bu /680./6220 ((CC _E)) /26 Pr H Me Met 550-570 /27 Pr H Me Met 555-565 /29 Pr H Me Met 555-565 /29 Pr H Me Met 544-555	109	r - Bu	H	i Bu	ı -Bu	•
/// Me H Me Met 91.0-920 //2 Me H Me Met 91.0-920 //3 Me H H O-F-Ph /700-171.0 //4 Me H H 34-Cl ₂ -Ph 2080-2090 //5 Me H H P-NO ₂ -Ph 253-25441: //6 Me H -(CH ₂) ₄ /930-1940 //7 Me H -(CH ₂) ₄ /930-1600 //8 Et H Me Me 865-875 //9 Et H Me Bu /682./62411/(CCl ₄) //20 Et H Me Al 465-475 //21 Et H Me Met 620-680 //22 Et H Me Me 880-890 //23 Pr H Me Me 880-890 //24 Ir II Me Bu /680./62211/(CCl ₄) //25 Pr H Me Met 550-570 //26 Pr H Me Met 555-565 //27 Pr H Me Met 555-565	110	Mr	111	Mr	Bu	
//2 Me H Me Met 9/.0-920 //3 Me H H G 0-F-Ph /700-/7/.0 //4 Me H H G 34.Cl ₂ -Ph 2080-2090 //5 Me H H P PNO ₂ -Ph 253-25441: //6 Me H -(CH ₂) ₀ /930-/940 //7 Me H -(CH ₂) ₀ /930-/600 //8 Et H Me Me 865-875 //9 Et H Me Bu /682./6240 (CCl ₄) /20 Et H Me Al 465-475 /21 Et H Me Met 620-680 /22 Et H (CH ₂) fich ₂ /2/5-/220 /23 Pr H Me Me 880-890 /24 Fr H Me Al 550-570 /25 Pr H Me Met 640-650 /27 Pr H Me Met 540-650 /27 Pr H Me Met 555-565 /29 Pr H Me Met 540-555	111	Me	H	Me	Al	
//3 Me H H O-F-Ph /700-/7/0 //4 Me H H H 34-Cl ₂ -Ph 2080-2090 //5 Me H H P-NO ₂ -Ph 253-25441: //6 Me H -(CH ₂) ₆ /930-/940 //7 Me H -(CH ₂) ₆ /390-/600 //8 E1 H Me Me 865-875 //9 E1 H Me A1 465-475 //20 E1 H Me Me 450-680 //21 E1 H Me Me 880-890 //22 E1 H (CH ₂) ₂ /2/5-/220 //23 Pr H Me A1 550-570 //26 Pr H Me Me 555-565 //27 Pr H Me A1 555-565 //28 Pr H Me Me 555-565 //29 Pr H Me Me 1 544-555	112	Mr	H	Me	Mrt	
//W Me H H H 3wCl ₂ -Ph 2080-2090 //S Me H H P _P NO ₂ -Ph 253-25wa: //6 Me H -(CH ₂) _w /930-/940 //7 Me H -(CH ₂) _w /590-/600 //8 E1 H Me Me 865-875 //9 E1 H Me A1 465-475 //20 E1 H Me Me 400-680 //21 E1 H Me Me 880-890 //22 E1 H Me Me 880-890 //24 Ir H Me Bu /680./622w (CC _{2w}) //25 Pr H Me A1 550-570 //26 Pr H Me Me 555-565 //27 Pr H Me A1 555-565 //28 Pr H Me Me 555-565	113	Me	Н	H	o-F-Ph	
//6 Me H -(CH ₂) _u /930-/940 //7 Me H -(CH ₂) _u /390-/600 //8 Et H Me Me 865-875 //9 Et H Me AI 465-475 //20 Et H Me Met 670-680 //22 Et H (CH ₂) ₂ /2/5-/220 //23 Pr H Me Bu /680./622m (CC _{Lu}) //25 Pr H Me AI 550-570 //26 Pr H Me Met 640-650 //27 Pr H Me AI 555-565 //29 Pr H Me AI 555-565 //29 Pr H Me Met 544-555	114	Ме	н	H	34 Cl J-Ph	
1/7 Me H -(CH ₂) ₈ - /390-/600 1/8 E1 H Me Me 865-875 1/9 E1 H Me Bu /682./6240 /(CC _{Lu}) 1/20 E1 H Me A1 465-475 1/21 E1 H Me Me 620-680 1/22 E1 H (CH ₂) \(\text{DCCH}_2 \) \(\text{2}\) \(\text{1} \) \(\text{H} Me Me 880-890 1/24 Ir H Me Bu /680./6220 /(CC _{Lu}) 1/25 Pr H Me A1 1/26 Pr H Me Me 1/27 Pr H Me A1 1/28	115	Ме	н			253-25441:
1/8	_	71-	Н	-(C	H ₂ 1 _e	1930-1940
//9 E1 H Mr Bu /482./624ca /(CC24) /20 E1 H Mr A1 465-475 /2/ E1 H Mr Mr 670-680 /22 E1 H (CH ₂) fxCH ₂) 2 /2/5-/220 /23 Pr H Mr Mr 880-890 /24 Fr H Mr Bu /680./62xa /(CC24) /25 Pr H Mr Mr 1 550-570 /26 Pr H Mr Mr 640-650 /27 Pr H Mr A1 555-565 /29 Fr H Mr Mr 1 544-555	1		11			1590-1600
120 Et H Me A1		1	1	Мr	Me	865-875
121 E1 H Me Me1 620 - 680 122 E1 H (CH ₂) \(\text{STCH}_2\) \(\text{2}\) \(\text{Tr} \) H Me Me 880 - 890 124 Fr H Me Bu 1680 \(1622\tau^2\) \(\text{CO}_{\mu_0}\) \(\text{2}\) \(\text{Pr} \) H Me Me 350 - 570 126 Pr H Me Me 640 \cdot 650 127 Pr H (CH ₂) \(\text{STCH}_2\) \(\text{2}\) \(\text{CO}_{\mu_0}\) \(\text{2}\) \(\text{2}\) \(\text{1}\) \(\text{1}\) \(\text{2}\) \(\text{2}		1	1 " 1	Мr	Bu	1682.162400 (((())
122 E1	1	1	1 1	Mr	AI.	465-475
123	1		`			
124	ì	1	1 1		չ չուսե _{) հ}	1215-1220
125 Pr H Me A1		1	**		Me	88.0 - 89.0
126 Pr H Me Me L 640 - 650 127 Pr H (CH ₂) ₂ (XCH ₂) ₂ 108.5 109.0 128 1 Pr H Me A1	1	1 1			Bu	1680.16220 (CCL)
/27 Pr II (CH ₂) ₂ (XCH ₂) ₂ /08.5 /09.0 /28 Pr II Me AI 55.5 - 56.5 /29 Pr II Me Me I 544.55.5	1	1 1		· · I		55.0-570
128 Pr H Me A1		1 !				64.0 - 65.0
/29 Pr Me Me 53.3 - 36.5		1 1	· 1			108.5 109.0
344.535	i -		"]	- 1	. 1	55.5-565
/30 1 Pr II (CH2) [xCH2) 2 /305 / 3/2		ı Pr	"			544.555
	/30	'''	"-	(CH2	-ر(رال ^{CH} لار	1305-1315

	٠.	.71
- 6.	. 1	. '1
	٠.	`
· .		₹.
- 7	٠.	
r: -		
-	٠.	_

				_	¥
13.	/ i-Bu	н	Me	Al	255-270
/3.	2 i-Bu	Н	Ме	Меt	820-830
133	i-Bu	Н	-(0	H_1_O(CH_1)	
134	t-Bu	Н		s-Bu	1325-1340
135	t-Bu	Н	H	i – Bu	1215-1220
136	t-Bu	Н	н	t –Bu	1805-1835
137	t-Bu	Н	н	34-C1,-Ph	2265-2270
138	t-Bu	Н	н	Bz	1365-1375
139	t-Bu	Н	н	a-Me-Bz	1180-1190
140	t-Bu	Н	Мe	Pr	760-770
141	t-Bu	Н	Иe	i-Pr	905-915
142	t-Bu	н	Жe	s –Bu	1/35-1/45
143	t-Bu	н	Жe	i –Bu	1/35-1/45
144	t-Bu	н	Мe	t Bu	149.0-151.0
145	t-Ba	н	Мe	He	1679.16/50 (CCL)
146	t-Bu	н	Мe	z-Me-Bz	121.0-1220
147	C-Pr	н	Мe	Ме	1450-1460
148	C-Pr	H	Мe	Met	775-785
149	Ph	н	Мe	Жe	1830-1850
150	Ph	H	Мe	Met	1280-1290
151	·CH,		Мe	Ме	1643-1655
	-(CH)	- 1			111.5-1120
	t-Bu			H_1_	1320-1375
. 1	ŀ	1		- 1	, 5 , 5

Æ (7
-----	---

合成	N	•		月的物質	([e),
W.K.	R	X	٢	R'	ep. bp#filt I.R.
157	f - Bu	11	O	- CH C E CH	1265-1275
158	t Bu	Н	S	Ме	1155-1165
159	t -Bu	Н	s	Ph	1540-1550
160	t-Bu	Н	ი	-CH2CC13	1515-1525
161	t-Bu	н	0	-сн эсн-сн	640-650
162	1-Bu	H	ဂ	Pr	87.5-88.5
163	t Bu	Н	O	- СН СН ОН	1740.16110=1CCL
164	t - Hu	и	ი	ch²ch²och'	49-51
165	t - Hu	н	0	a,a-Mrj-Bz	1260-1280
166	t Bu	11	o	-CH ₂ CF ₃	1250-1260

(生) 暗号は前記と同意義を有する。

介成例167

無水メクノールサを制にナトリウムメミクタを加えてナトリウムメトキシドとし、N-(s-t-フチルー3-イソオキサゾリル)カルバミン酸メチルエステルノユ889を加え、家庭ドノの分型がきませたのち、メクノールを破圧留去する。 気流に無水ベンゼンノのの耐を加え、破磨シメナ 二特房昭53—86033(6)

154	t–Bu	н	-(CH ₂) ₃ -	1140-1150
155	t-Bu	H	-(CH2) D(CH3)3-	179.0-1800

注)表中の略号は下記の意義を有する:
Met (メトキシ蒸), Bz (ベンジル蒸),
3- (セカンダリィー),その他は前記と同意 養を有する。

合成例/56-/66

イソシアン酸ターメチルー3ーイソオキサゾリルエステルパクノリをペンゼン46町に製造させてれたアリルアルコール088リを加え、3時間運流させる。冷後・反応症から路線を留立し、パー(メーメチルー3ーイソオキサゾリルリカルバミン酸アリルエステル238リを得る。本品をシクロヘエサンより再結晶すると融点クムター725での結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し、上記と間様に 反応を行い、対応する目的物質(Te)を得る:

ルボるノリを摘下し、1時間かきまぜたのち、さらに1時間遺廃する。冷後、不路物を抑止し、ペンゼン路底を飽和炭腫水素ナトリウム水原底および水で順次洗腫し、無水芒硝上で乾燥し、洗塩を留上する。残液を裏留し、沸点ぎ40~870で 1055年時の留出物としてパーメチルード 1055年時の留出物としてパーメチルードーに 1056年ルエステルノノ459を得る。

(以下余日)

合成例 / 68 - 170

合成例 / 67と同様に反応を行い、下記の目的 物質を得る:

表 5

合成		目	87	包質	(If)
69. 6	R	X	R'	R-2	呼, bpまたは【R
168	C-Pr	Н	74	-соосн,	96-975C/Q5##Hy
169	i–Bu	H	УĿ	-сосн,	98-100C/042##He
170	Мe	Cı	y Ł	-coch,	8283°C(裕理)/036==Hy

・注)略分は前記と同意義を育する。

合成例/ク/

パノージメチルー3ー(3ーtーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬!の99号を乾燥したジメチルホルムアミドノの型に溶解し、室風下にかきませつつ3の形水素化ナトリウム 205号を加え、60℃で15分間加温する。10℃に冷却しョウ化メチルよ86号を乾燥したジメチルホルムアミド30副に落かした路板を加え、1時間で演



177	C Pr	н	Me	-cos(cii,)	/300-/3/00/058##\ /68/_/623# ^{-/} (CCl _w)
178	Ph	н	71-	CON(CH,)	1681 ~1623m-1 (CCI ")

住)略号は前記と頻恵義を有する。

合成例129

合成例!ファと同様に反応処理し、!・(まーノチルー3・インスキャブリル)採集から離点 フスローフボロでの結晶としてスタージメチルー3-(オーメチルー3-インオキャブリル)採業 2!のおよび離点!4 ムローノ4 スロでの結晶と して!ーメチルー!・(オーメチルー3-インオキャブリル)採業4ボ5%を得る。さらに離点 オャブリル)栄業4ボ5%を得る。さらに離点 オース・メチルインオキャブ・ル!27%を副生する。

合成例180

合成例 1 ク 1 と同様に反応処理し、1 - (5 - t - ブチルー 3 · イソオキサブリル) 炭素から、 触点 9 0 0 ~ 9 1 0 ℃の結晶として 1 1 2 - トリ メチルー 3 - (5 · t - ブチルー 3 - イソオキサ ブリル) 栄柔 5 6 1 %、触点 1 5 0 0 ~ 1 5 1 0 下し、80℃でよ分間加熱し、溶媒を留去する。 残造に水!30 mlを加え、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を留去し、残液をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、融点90~910℃の結晶としてパス3ートリメチルー3ー(3~1 ーブチルー3~1 ソオキサゾリル)尿薬!0949を得る。収率9338%。

合成例172-178

合成例 / ク / と間様に反応を行い、下記の目的 物質(If) を得る:

表る

合成			E	的物	質
例.6	R	X	R	B.J	呼, bpまたは I、R
172	7F	н	γ ,	-CON(CH,)	105-108'C(俗型)/1048 mily
173	Et	Н	35-	-00N(CH,),	1130-1140°C/086=H
					1150-1160C/060mHg
					1060-107.0C/030=14
					1230-1240C/054mHg

での結晶として 1.3 - ジノチルー3 - (5-1-ブチルー3 - イソオキサブリル) 泉素をフス4% 収率で。さらに融点 1.3 4.0 ~ 1.3 5.0 での結晶 として 1 - メチルー1 - (5-1-ブチルー3 -イソオキサブリル) 泉素を4 6.9 7 %収率で得る。 他に勝点 8.3 で 1.0 7 1 四時配分の留出物として 3 - メチルアミノー5 - 1 - ブチルイソオキサブ ール 1.4 3.0 % 相当を制生する。

合成例 / 8 /

合成例 / フィと同様に反応処理し、ノーメテル - 3 - (s - t - ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿素から触点 / s 0 ~ / s / 0 ℃の結晶として / 3 - ジメチルー 3 - (s - t - ブチルー 3 - イ ソオキサゾリル) 尿素を収率 / ム3 %相当で、さ らに触点 9 0 0 ~ 9 / 0 ℃の結晶として / / 3 -トリメチルー 3 - (s - t - ブチルー 3 - イソオ キサゾリル) 尿素を 3 3 9 % 収率で得る。

合成例/82

ノーメチルー3-(S-メチル・3-イソオキ サブリル)尿素を使用し、合成例167と同様に

The state of the s

反応を行い,殷点!46~147℃の結晶として 13-ジメチルー3-(5-メチルー3-ィソオ キサゾリル)尿菜を得る。収邓583%。

合成例/83

/-メチルー/-ブチルー3ー(5ーしーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬とヨウ化メチルを使用し、合成例/フノと同切に反応を行い、品点/30~/35℃(裕型)/025四均の油状物としてん3ージメチルー/-ブチルー3ー(5ーしーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿菜を得る。

介成例/84

介成例185

としてイノ・シノチル・3・(ま・パチル・3・ イソミュサノリル)駅瓜の47339を持る。収 米36%。

介收例187

3-1チルアミノー3-1-プチルイソオキサソールを使用し、合成例186と同根に反応を行い、臨成900~910℃の結晶として113・トリノチル・3-(5-1-プチル・3-17オキサソリル)採集を得る。

合版例188

3 アミノ 5 ノチルイツキキサソ 1/00 年に99%で酸420月を加え、かきませながらノ時間避流でせる。反応散からキ酸を越圧射去し 技能に水水50回を加え、析出した結晶を摂取する。この結晶を水洗し、酸圧乾燥し、3 ナルミルアミノ 5 ノチルイツキキサソ ルノ206 月を得る。本品をノクノールより再結品し、設点ノ305~/3/0℃の結晶を得る。

合成例189 197

下記一単紅物質(1)を使用し、合成例/88と

合成例186

3-アミノーターノデルイソオキサソール
4906日にピリジン30と増化ジメデルカルバ
モイルノノ89を加え、60℃にてよる時間から
まぜる。ピリジンを四圧下に開去し、吸液に次
ノ5叫と5の期限を加えて出ノとし、クロロホル
ムで抽出する。クロロホルム抽出被よりクロロホル
ルムを閉去し、残液にノ5%メジノール作水の
大トリウム酸よるのを加え、解戦を開去する。吸
旅をクロロホルムで再抽出し、クロロホルムを開去
旅をクロロホルムで再抽出し、クロロホルムを開去
水洗し、ご明で促出したのちクロロホルムを開去
する。
残欲をシリカゲルの間以クロマトグクフィーにて
報以し、母点ノ505~/5/5℃の
助

同根に反応を行い、対応する目的物質(lg) を得る:

Æ 6

٨٠٠			
介城		8	引的物質(lu)
例加	R	X	9. bp 11:11. R
189	н	H	104-105
190	76.	н	1305-1310
191	Ei	11	67-69
192	Pr	11	845 855
193	ı Pr	11	/25 /34℃(俗性)/04-042四時
194	t Hu	11	/30 - /40°C (Ki肚), 073 074mily
195	C Pr		923-933
196	i4ı	H	/32-/33
197	СН	- ير(ي	/52-/66℃(宿益)/0.69-065mily

注)路号は前記と同意盛を行する。

介版例/98

3 アミノ S・モーブチルイツオキサツ ル 2809に無水酢酸る耐を加え、密型に妥助開放 数する。反応機に冷水SO耐を加え、折出した結 品を炉取する。この結晶を水洗し、乾燥し、3-アセチルアミノー5-1-ブチルイソオキサゾール3399を待る。本品をヘキサンより再結晶し 触点1205~1210℃の結晶を待る。

合成例 / 99-203

下記の原料物質(II)を使用し、合成例/タポと 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR) を得る:

$$\begin{array}{c} X & X & R' \\ R & 1 & NHR' \\ \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X & R' \\ R & 1 & N-R^2 \\ \end{array}$$
(1g)

表ク

合成		1		a b	9 物 質(Ig)						
91.6	R	X	B'	R.J	甲, bpまたはし耳						
199	Мe	Ħ	¥6	-coch,	88-92C/Q95=H						
200	t -Bu	Н	Н	-cocp,	1450-1455						
201	t-the	11	H	-cocf _e ct,	1030-1040						
	•			-coc'h'	///-//ピC(俗型)/ Q45 mly						
203	X	a	Н	-сосн,	1220-1225						

住)略号は前記と図章義を打する。

<u>.:5</u>

介成例209

ノ・ノチルー 3ー(5 - 1 - ブチルー 3 - イソ オキサゾリル)尿素 1.9 ? 1 をピリジン 3 0 副に 溶解し、・3 0 ~ - 4 0 ℃に冷却下塩化プチルス ルフェニル 1.3 5 1 を加える。配合物を - 3 0 ~ ・40 ℃で 6 時間、さらに室壁で一夜放置する。 反応般を常住により処理したのちシリカゲルを使 用してカラムクロマトグラフィーに付し、抽状物 として 1 - メチルーノーブテルチオー 3 - (5 -1 - ブチル・3 - イソオキサゾリル)尿素の031 まを得る。1.K1698、1606 cm⁻¹(CCI₄)。

台成例210

/ メチルー3 - (s - メチル・3 - イソオキ サブリル)原業を使用し、合成例209と同様に 反応を行い、曲状物として!- メチルー!- ブチ ルチオ・3 - (s - メチルー3 - イソオキサブリ ル)原素を得る。1.16.1693、1618 cm⁻¹ (CC1₂)。

合成例211

よ イ プチル・3 イソイキサゾリルカルバ

合成例204

3ーアミノータートーブチルイソオキサゾールをベンゼンに密解し、これに塩化ベンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、融点!タネ~!タ3℃の結晶として3ーベンゾイルアミノータートーブチルイソオキサゾールを得る。

合成例205-208

下配の原料物質(II)を使用し、合成例20%と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IX)を得る:

表8

合成		1		目的物質(12						
44.6 R		R X R'		R-2	中,bp主たほしR					
205	t-Bu	H	H	-00CH2CI	1055-1065					
206	t-Bu	н	H	-cochci	124.0-1250					
207	t-Bu	Н	31	-CO-t-Bu	1745-1755					
208	t-Bu	н	ı - Pr	-coch,ci	/686./585 = -/(CC					

住り晒号は前記と同意義を有する。

لند

ミン酸ノチルエステル2009と無水酢酸ナトリウム09/9を氷酢酸を叫に密解した溶液に発素2009を加える。これを70℃にて3/時間搅拌し、輸盤数減を加え、水水30叫に作加し、塩化メチレンにで抽出する。有機輸を炭酸水素ナトリウムの魁和水路液と水で順次洗浄し、減圧機略して搭載を留去する。由状物として4-ブロモミー・ブチルー3-イソオキサブリルカルバミン酸メチルエステル279を得る。1.R./774/203cm^{-/}(CCI₄)。

介成例2/2

1.1 ジメチルー3…(まーし・プチル・3・インオキサブリル)尿素を使用し、合成例2.1 / と同様に反応を行い、触点1.645~1.655℃の結晶として1.1・ジメチル・3。(4、ブロモー3、し・プチル・3・インオキサブリル)尿素を得る。

行成例213

イソングン酸3 イフオキサブリルエステルタ 使用も、台成例8 2 と同様に反応を行い、前共物

特開昭53-86033 (10)

として!-メトキシー!-メテルー3ー(3ーィソオキサゾリル)尿素を得る。 I.R.1フ.1フ . ノスキサゾリル)、尿素を得る。 I.R.1フ.1フ .

合成例2/4

ハノージメチルー3ー(以まるフーナトラヒドロー 12ーベンズイソオキサゾールー3ーイル) 尿素を使用し、合成例 / フィと同様に反応を行い。 赤点 / 3 & 0 ~ / 3 9 0 ℃ / Q 5 8 転伸の曲状物 として パパ3ートリメテルー3ー(以まるフーナトフヒドロー パネーベンズイソオキサゾールー 3 ーイル) 尿素を得る。

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて優れた除草活性を示すが、使用機度を変更し非避択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦、大麦、トウモロコシ、ニンジン、ラッカセイ、豆頭、水稲などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、パレインョ、カンショ、ハッカ、ナス、ピ

ある。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚具類に対する番性も極めて低い。従って本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中残留性も運当な裏剤群である。 本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位活性水素が存在しているときには製剤化あるいは安定性の向上などの必要性如何により、その適当

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する

本発明の除草剤による薬害はほどんど皆無である

か。極めて軽板であつて容易に回復できる程度で

なアルカリ金属塩またはアルカリ土頭金属塩として使用してもよい。 本発明にかかる除草剤は、行効成分としての上 記化合物(1)に適当な固体または液体の不活性担 体を配合して使用されるが、必要によりさらに補助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整層剤、 展育剤、浸透剤、湿度剤)をが加して、所収の剤 型(例えば、乳剤、水和剤、物粒剤、粉剤、粒剤

)に無製して使用すればよい。担体としては、ク レー・クルク・けい憲士・ペントナイトなどの囚

形担体、水、アルコール類、アセトン、ペンゼン、 トルエン、キシレン、ソルベントナフサ、シクロ ハキャンなどの般状组体が挙げられる。

ز:::

なお本先明の除草剤は殺虫剤、投働剤、他の除草剤などの農薬、保安、尿素などの肥効成分、あるいは土壌処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤について その除草活性を示す。

战擊例 /

*) 供試化介物

化合物系

化合物名

- / /一ノチルー 3 (s・エチル・3 · イソオキサブリル) 観察
- 2 /・メチルーヨー(ま) イソプロビルーヨ・イソオキサブリル() 栄養
- 3 / メチル 3・(5 インダチル・ 3 インオキサゾリル)原数
- 4 / / F to 3 (5 t) J F to -

- 3 /ーメチルー3ー(ターンクロプロビ ルー3ーイソオキサブリル) 映器
- 6 N-(S-イソプテル・3-イソオキ サゾリル)カルバモン酸メチルエステ
- 7 N-(S-t-ブチルー3 イソオキサブリル)カルバミン酸メチルエスティ
- 8 N-(S-シクロプロピル-3 イツ オキサゾリル)カルバミン酸ノチルエ ステル
- 10 ん3・ジメチルー3ー(ま…t.. ブチルー3ーイソオキサゾリル)原義
- // 人人3~トリンチルー3·(5)(ブチル・3・イソオネサブリル)保証
- 12 13 コンチルー3 (4 カロロ まい t・プチル 3 イノt t サノリ ル) (4 数)

/ 3 / - メチルー / - ブチルー 3 - (s - し - ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿素

- / 4 / エチルー3ー(Sーヒープチルー 3 - イソオキサゾリル)尿素
- / S / ブチルー 3 (S L ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿素
- / 6 /ーアリルー3ー(sー l ープチルー 3ーイソオキサブリル)尿素
- /7 PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノキシド)

b)試験方法

①発芽的処理試験

被験植物の種子23粒を資在すべの砂度土をつめたボリエチレンカップに種類別に搭種した。搭種後的3年の厚きの便土を行い。ただちに供試化合物の水性萎騰核(展育剤としてツィーン20の100円間当を使用を土壌表面に敷布した。供試化合物の使用量はアール当りで109および309とし、また敷布板の稀釈水量はアール当り

10 € とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25°C、自然日照の温室内で行った。楽剤処理 後3週間目に発芽度を模定した。

②発芽後処理試験

被験値包の指摘後 / 0 日目の幼植物に、発芽的 処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行つた。管理および模定も上配の方法と同様 に行った。

c) 評価方法

試験結果は、各処理後に内観観察を行なうとともに、3週間後における生存個体数によって生存率を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

被験植物の生存を	₹/0%以下	5 -
~	11~25%	4
•	26~50%	3
-	51~75%	. 2
-	76~90%	
•	9/%UL	0
		(以下余日)

d) 新架

E 6

_													
化行物			除		¢		n=	:	用				
		免华前処理試験							竞芽後処理試験				
	用量	٨	В	С	D	E	P	A	В	Ç	D	E	F
	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	1
•	30	0	0	0	1	0	0	2	0	0	5	0	2
2	10	0	/	3	5	3	5	0	/	/	5	4	5
	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5
3	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2
	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	4
u	10	0	2	5	¥	5	5	0	5	5	5	3	5
	30	0	3	*	5	5	5	0	5	5	5	5	5
5	10	0	0	0	/	0	0	0	0	/	5	4	5
٠.	30	0	0	0	4	1	4	0	0	2	5	5	5
6	10	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	/	0
ů	30	0	0	0	/	0	1	0	0	0	5	1	0
2	10	0	0	2	¥	3	2	0	0	3	5	5	3
	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5

8	10	0	0	0	2	1	/	10	0	0	• 5	2	3
	30	0	0	2	5	3	3	0	0	0	\$	4	5
9	10	1	5	4	5	5	5	o	5	5	5	5	5
Ĺ	30	1	5	5	5	5	5	1	5	5	5	\$	5
10	10	1	5	5	5	5	\$	1	5	5	5	5	5
	30	/	5	5	5	5	5	/	. 5 ,	5	5	5	5
	10	0	2	4	5	5	3	0	4	5	5	5	3
//	30	0	3	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
	10	0	0	0	5	5	5	0	2	¥	5	5	5
12	30	0	/	2	5	5	5	0	,	¥	5	5	5
	10	0	3	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
13	30	/	5	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5 .
14	10	0	0	0	/	/	4	0	i	,	0	3	4
	30	0	1	2	¥	3	5	0	,	3	,	3	5
15	10	0	0	0	3	/	3	0	1	1	5	0	5
′3	30	0	0	0	4	2	5	0	/	,	5	5	5
,,	10	0	0	/	2	,	2	0	3	2	5	3	5
16	30	0	¥	2	5	,	4	0	2	3	5	5	4
	10	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	2	5
17	30	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	4	5
	50	0	2	2	0	5	5	0	0	4	2	5	s

注)用量は 8∕a を単位とし、表中の配号は次の意 截を有する: A ,コムギ; B ,イヌエピ; C ,メ ヒシパ; D 。ナタネ; E 。イヌタデ; F ,アオピ ユ。

本発明の化合物(化合物派ノ〜ノる)はいずれ もコムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエビ・メヒシバ・ナタネ・イヌタヂまたはアオ ビュに対して優れた選択的殺草作用を示し、市販 の除草剤飛である PCP-Na (化合物派ノフ)より もはるかに強力である。

試験例2

ノーメチルー3ー(3ー Lーブチルー3ーイソオキサブリル)尿素を整層液として用い,腫瘍条件における発芽後茎葉処理を行ない教草効果を調べた。使用量アールあたり!0~30gの範囲で次の雑草が除草できた。

タカサブロウ・ノボロギク・ツルソバ、ハコベ、 ウシハコベ・ザクロソウ・スカレタゴボウ、シロ ザ・ミミナグサ・スペリヒユ・ヤエムグリ、スズ ノノテツボウ・コニンキソウ・キウリグサ、コゴ

録而標:花王石鹸株式会社製)よ裏景部とを総合 粉砕して水和剤とまる。

実施例 3

イノージメチルー3ー(5ー 1 ー ブチルー3 ー イソオキサゾリル) 尿素 2 の 東量配をジメチルホルムア 1 ド 6 5 重量 配に溶解し、これにソルポール8 0 0 (登録 距標: 東邦化学工業株式会社製) ノ 3 重量部を加えて乳剤とする。

実施例 4

イノ・ジノチルー3・(Sーピープチル 3ーイソオキサブリル) 尿素!の電量配、ソルナ ル (C 録節僚: 東邦化学工業株式会社製) !の電量 配、シクロヘキサノン2の震量配およびソルペン トナフサムの重量配を配合路解して乳剤とする。 (先駆例 S

イノージスチルーヨー(オーエープチルーヨーイソオキサゾリル)尿薬3の電量部。リゲニンスルホン間カルシウム3電量部、ソルボール(存録 高際:東邦化学工業株式会社製)3項量部および 非華土44面単部を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤツリ、エノコログサ、ツメクサ、ノモノフスマ、カラスピシヤク、イヌガシラ、トキワハゼ、ハハコグサ、ムラサキカタバミ、ジシバリ、ヨモギ、ヒルガオ、クンポポ、アザミ、フキ、ワラビ、スズメノトウガラシ、チョウジタデ、ヒルムシロ、マツバイ。

試験例 3

/ - ノチルー 3 - (s - l - プチルー 3 - q ソオキサゾリル) 尿薬の魚等性を、市販の PCP-Naと対比して、ヒメダカについて検討したところ、傾めて低いものであつた。

以下に本発明の除草剤の実施病を挙げる。

実施例 /

パノージメチルー3ー(ターもープチルー3ー イソオキサゾリル)尿素!の重象部を被紛タルク 9の重象部と均一に配合し、粉剤とする。

実施例 :

ノーブチルー3ー(5ーヒーブチルー3ーインオキサゾリル)原素20戦策器。クレー50収量能、クルク25電策器および温暖剤エマール(G

لنت

実施例。6

イノージメチル・3…(よーセーブチル・3ー イソオキサゾリル)炭素3製量部およびクレー 93製量部を粉砕配合して粉剤とする。

実施例 2

ノーブチルーノーメチルー3ー(3ー1ーブチル・3・イソオキサブリル)尿薬な厳酷。リグニンスルホン酸カルンウムな散量部。ペントナイト3の薬量部およびクレー6の薬量部を粉砕配合し、水を加えて融合し、近粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出殖人 塩野養製薬株式会社 に 理 人 弁理士 岩崎 光隆